

Formação técnica Xpert® HIV-1 Viral Load XC

Número de catálogo (GXHIV-VL-XC-CE-10) Apenas para utilização com CE-IVD



302-3909-PT, Rev. C Janeiro de 2023

Agenda da formação

- 1 Reagentes
- 2 Colheita de amostras
- 3 Armazenamento e manuseamento do kit
- 4 Preparação do cartucho
- 5 Controlos de qualidade
- 6 Análise dos resultados
- **7** Discussão





Objetivos da formação

No final da formação, os utilizadores serão capazes de:

- Conservar e manusear adequadamente o kit do cartucho e o kit de colheita de amostras do Xpert[®] HIV-1 Viral Load XC
- Cumprir as devidas precauções de segurança no laboratório
- Colher e transportar amostras adequadas
- Prepare um cartucho e execute o teste Xpert[®] HIV-1 Viral Load XC
- Comunicar os vários resultados gerados pelo software
- Compreender a estratégia de controlo do Xpert[®] HIV-1 Viral Load XC



A Solução Cepheid



- Deteção simultânea
 - Deteta e quantifica o ARN do VIH-1
 - Resultados fiáveis num intervalo linear de 40 cópias/ml a 10 000 000 cópias/ml de ARN do VIH-1
- Controlos internos integrados para cada amostra
 - Adequação do volume da amostra (SVA Sample Volume Adequacy)
 - Controlo de verificação da sonda (PCC)
 - Padrões quantitativos internos (IQS Internal Quantitative Standards) alto (H — High) e baixo (L — Low)
- Resultados em 91 minutos
- O sistema de cartucho fechado minimiza o risco de contaminação
- Resultados a pedido
- Acesso aleatório



Utilização prevista

- Xpert® HIV-1 Viral Load XC (Extended Coverage) é um teste in vitro de transcrição reversa/reação em cadeia da polimerase (RT-PCR) para a quantificação de ARN do vírus da imunodeficiência humana tipo 1 (VIH-1) em plasma humano colhido com EDTA utilizando o sistema GeneXpert® automatizado.
- Destina-se a ser utilizado como um auxiliar na gestão clínica de doentes infetados com o VIH-1.
- Xpert® HIV-1 Viral Load XC destina-se à utilização em conjunto com a apresentação clínica e outros marcadores laboratoriais para o prognóstico da doença e para a utilização como auxiliar na avaliação da resposta viral ao tratamento antirretroviral, conforme medido por alterações nos níveis plasmáticos de ARN do VIH-1 de indivíduos infetados com o VIH-1.

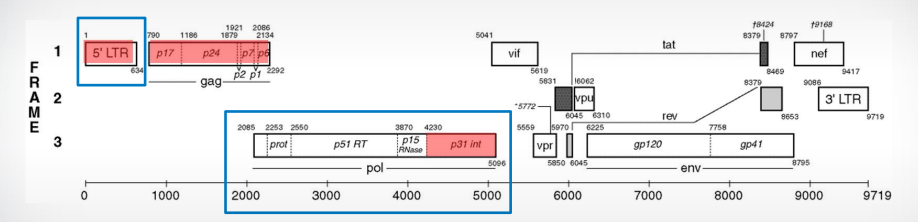


Utilização prevista (continuação)

- Xpert® HIV-1 Viral Load XC destina-se a ser executado por utilizadores profissionais com formação ou profissionais de cuidados de saúde com formação em laboratório ou em ambientes de testes próximos do doente.
- Xpert® HIV-1 Viral Load XC não se destina a ser utilizado como um teste de rastreio da infeção pelo VIH-1 em dadores.



Alvos e sondas



Alvos

- Alvos duplos independentes de VIH-1:
 - Região LTR (muito conservada)
 - Gene POL (gene da polimerase)

Sondas

- 1 sonda liga-se ao IQS-H
- 1 sonda liga-se ao IQS-L
- Duas (2) sondas para o alvo duplo de VIH-1 (LTR e gene POL)



Fonte: http://www.hiv.lanl.gov/content/hiv-db/MAP/landmark.html



Requisitos de Xpert® HIV-1 Viral Load XC

Sistemas GeneXpert®

- Software GeneXpert® Dx v4.7b ou posterior
- Software Xpertise[®] v6.4b ou posterior
- Software GeneXpert Edge v1.0 ou posterior

Kits de teste

Número de catálogo (GXHIV-VL-XC-CE-10)

Colheita de amostras

Tubo K2 EDTA ou tubos de preparação de plasma BD Vacutainer® PPT™

Outros materiais

- Equipamento de proteção individual (EPI)
- Lixívia / Hipoclorito de sódio a 10%
- Etanol ou etanol desnaturado a 70%
- Vórtex
- Centrifugador para preparação do plasma

Outros materiais

- Unidade de alimentação ininterrupta (UPS) / Protetor de sobretensão
- Impressora



Revisão das boas práticas de laboratório

Equipamento de proteção individual (EPI)

• Usar batas, óculos de proteção e luvas limpos

Trocar de luvas entre processamentos de amostras

Área da bancada de laboratório

- Limpar as superfícies de trabalho em intervalos regulares com:
 - ✓ lixívia de uso doméstico com uma diluição de 1:10*
 - √ solução de etanol a 70%
- Depois de limpar, assegurar-se de que as superfícies de trabalho estão secas

Armazenamento de amostras e kits

Armazenar as amostras longe do kit para prevenir a contaminação

Equipamento

- Utilizar pontas de pipeta com filtro, quando recomendado
- Seguir os requisitos do fabricante relativamente à calibração e manutenção do equipamento

^{*}A concentração de cloro ativo final deve ser de 0,5%, independentemente da concentração da lixívia doméstica usada no seu país.

Cepheio



Manuseamento do kit

Conteúdos do kit Xpert® HIV-1 Viral Load XC

GXHIV-VL-XC-CE-10		
10		
Ficheiro de Definição do Teste (ADF)		
Instruções de importação do teste		
Folheto informativo (PDF)		
2 °C–28 °C		

Nota: O reagente de amostra contém tiocianato de guanidina, que é nocivo por ingestão (H303) e irritante para os olhos e a pele (H315, H319).



Os cartuchos contêm substâncias químicas perigosas. Consulte o folheto informativo e a ficha de dados de segurança para obter informações mais detalhadas.



Conservação e manuseamento do kit

- Armazenar os cartuchos Xpert® HIV-1 Viral Load XC a 2 °C–28 °C.
- É muito importante que os cartuchos Xpert® HIV-1 Viral Load XC atinjam 15 °C–30 °C antes da utilização se tiverem sido conservados no frio.
- Abra a tampa do cartucho apenas quando estiver tudo pronto para realizar o teste.
- Não utilize tubos de colheita de reagente não validados pela Cepheid, salvo os indicados no folheto informativo.
- Abra a tampa do cartucho do teste apenas ao adicionar a amostra. Depois de adicionar a amostra, feche a tampa e continue a processar.
- Não utilize um cartucho com fuga.
- Utilize o cartucho no prazo de 4 horas depois de abrir a tampa do cartucho e adicionar a amostra.
- Não utilize cartuchos que tenham sido congelados anteriormente.
- Não utilize cartuchos com um prazo de validade expirado.



Limitações do teste

- Recomenda-se o seguimento das boas práticas de laboratório e a troca de luvas entre o manuseamento de amostras, para evitar a contaminação de amostras ou de reagentes.
- Mutações raras, deleções ou inserções na região-alvo do teste HIV-1 VL XC podem afetar a ligação do primer e/ou da sonda, o que resulta na subquantificação ou incapacidade de detetar o vírus.
- Os doentes que tenham recebido terapêuticas CAR-T podem apresentar resultados positivos com Xpert (HIV-1 Qual XC, HIV-1 VL, etc.) como resultado da presença do alvo LTR em certos produtos de recetores de antigénios quiméricos de células T (CAR-T). Devem ser realizados testes de confirmação adicionais para determinar o estado de VIH do doente em indivíduos que tenham recebido tratamento CAR-T.
- O teste HIV-1 VL XC foi validado apenas para utilização com plasma K2 EDTA e PPT-EDTA. A testagem de outros tipos de amostra pode causar resultados inexatos.
- Um resultado de teste negativo não exclui a infeção por VIH-1. Os resultados do teste HIV-1 VL XC devem ser interpretados em conjunto com a apresentação clínica e outros marcadores laboratoriais.



Limitações do teste (continuação)

- Antes de mudar de uma tecnologia para outra, a Cepheid recomenda que os utilizadores efetuem estudos de correlação de métodos nos seus laboratórios de forma a qualificarem as diferenças entre tecnologias.
- Resultados fiáveis dependem da colheita, transporte, conservação e processamento adequados das amostras.
- A quantificação do ARN do VIH-1 depende do número de partículas víricas presentes numa amostra e pode ser afetada pelos métodos de colheita de amostras, fatores inerentes ao doente (ou seja, idade, presença de sintomas) e/ou a fase da infeção.
- Uma amostra que tenha dois resultados de **INVÁLIDO** (**INVALID**) pode conter um inibidor, pelo que não se recomenda repetir o teste.





Colheita de amostras

- Sangue total
 - Colher amostras de sangue total em tubos de preparação de plasma BD Vacutainer[®] PPT[™] para métodos de teste de diagnóstico molecular OU tubos de colheita estéreis contendo K2 EDTA como anticoagulante, de acordo com as instruções do fabricante



- Plasma
 - Centrifugue para separar o plasma dos glóbulos vermelhos de acordo com as instruções do fabricante
 - É necessário pelo menos 1,0 ml de plasma para o teste HIV-1 VL XC





Colheita, transporte e conservação de amostras

Antes da realização de testes	Temperatura (°C)	Tempo de conservação
Sangue total	2 °C–30 °C	24 horas

As amostras de plasma são estáveis até 5 ciclos de congelamento/ descongelamento. Descongele as amostras a 15 °C-30 °C.

	Antes do teste (após a separação de plasma)	Temperatura (°C)	Tempo de conservação
	Plasma	2 °C–35 °C	24 horas
		2 °C–8 °C	7 dias
		≤ -18 °C e ≤ -70 °C	6 semanas



Colheita, conservação e transporte de amostras

Tipo de amostra	Antes da realização de testes	Temperatura (°C)	Tempo de conservação
	Sangue total	2 °C–30 °C	24 horas
Após a centrifugação de amostras de sangue total, o plasma poderá ser pipetado diretamente para o cartucho de teste. É fundamental ter um volume suficiente para se obter resultados de teste válidos	Plasma (As amostras de plasma são estáveis até um máximo de 5 ciclos de congelação/ descongelação. Descongele a amostra a 15 °C-30 °C)	2 °C-35 °C OU 2 °C-8 °C OU ≤ -18 °C e ≤ -70 °C	24 horas OU 7 dias OU 6 semanas





Advertências e precauções

- Não substitua os reagentes do teste HIV-1 VL XC por outros reagentes.
- Não utilize um cartucho que tenha caído depois de o ter retirado da embalagem.
- Não agite o cartucho. Agitar ou deixar cair o cartucho após a abertura da respetiva tampa pode produzir resultados inválidos.
- Não coloque o rótulo de ID da amostra na tampa do cartucho ou no rótulo do código de barras.
- Cada cartucho de utilização única do teste HIV-1 VL XC é utilizado para processar apenas uma amostra. Não reutilize cartuchos gastos.
- Não utilize um cartucho que tenha um tubo de reação danificado.
- Cada pipeta descartável de utilização única é utilizada para transferir uma amostra.
- Não reutilize pipetas descartáveis usadas.
- Se estiver a utilizar uma pipeta de precisão: Cada ponta de pipeta descartável de utilização única é utilizada para transferir uma amostra. Não reutilize pontas de pipetas usadas.
- Use batas e luvas limpas. Troque de luvas entre o processamento de cada amostra.



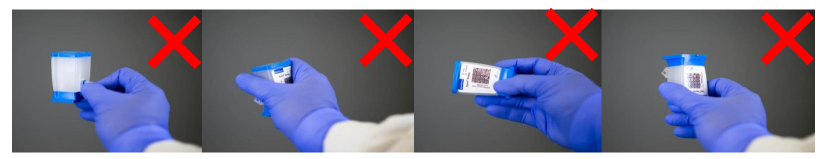
Técnicas apropriadas de manuseamento do cartucho

Correto

- Não toque no tubo de reação
- Mantenha o cartucho na vertical.
- Não incline após a adição da amostra



Incorreto





Cartão de preparação do cartucho: Cepheid - pipeta fornecida

Preparação do cartucho Xpert® HIV-1 VL XC utilizando uma pipeta fornecida pela Cepheid

Xpert® HIV-1 VL XC

Consulte as instruções detalhadas, as precauções e as indicações de atenção no folheto informativo. Poderá obter um exemplar da FDS em www.cepheid.com ou www.cepheidinternational.com Assistência técnica da Cepheid Delegação nos EUA (888) 838-3222, Opção 2 techsupport@cepheid.com Delegação na Europa +33 563 825 319 support@cepheideurope.com



NOTA: Deixe os cartuchos do teste HIV-1 VL XC e a amostra equilibrarem a 15 °C-30 °C antes de pipetar o plasma para o cartucho. Não pipete plasma para um cartucho que está frio (abaixo de 15 °C).

- Tome um cartucho Xpert por cada tubo de plasma.
- 2 Abrir a tampa do cartucho.
- 3 Encha a pipeta até imediatamente abaixo do bolbo para transferir, pelo menos, 1 ml de plasma do tubo. Certifique-se de que não se criam bolhas de ar grandes na pipeta enquanto enche a pipeta.



- 4 Esvazie o conteúdo da pipeta para dentro da câmara de amostra do cartucho.
- 5 Feche a tampa do cartucho.
- 6 Inicie o teste dentro do prazo indicado no folheto informativo.







© 2021 Cepheid. Todos os direitos reservados.



IVD

Para utilização em diagnóstico in vitro

Dispositivo médico para diagnóstico in vitro. Poderá não estar disponível em todos os países.

302-4987-PT Rev. A Março de 2021



Cartão de preparação do cartucho – Pipeta de precisão

Preparação do cartucho Xpert® HIV-1 VL XC utilizando uma pipeta de precisão

Consulte o folheto informativo para obter instruções detalhadas, precauções e advertências.

Poderá obter um exemplar da FDS em www.cepheid.com ou www.cepheidinternational.com Assistência técnica da Cepheid

Delegação nos EUA (888) 838-3222, Opção 2 techsupport@cepheid.com

Delegação na Europa +33 563 825 319 support@cepheideurope.com



NOTA: Deixe os cartuchos do teste HIV-1 VL XC e a amostra equilibrarem a 15 °C-30 °C antes de pipetar o plasma para

o cartucho. Não pipete plasma para um cartucho que está frio (abaixo de 15 °C).

Tome um cartucho Xpert por cada tubo de plasma.

2 Abrir a tampa do cartucho.



3 Pré-humedeça a ponta de pipeta uma vez, enchendo a ponta da pipeta com plasma e esvaziando-a para o tubo. De seguida, encha a pipeta com 1 ml de plasma do tubo.



4 Esvazie o conteúdo da pipeta para dentro da câmara de amostra do cartucho.

5 Feche a tampa do cartucho.

6 Inicie o teste dentro do prazo indicado no folheto informativo









© 2021 Cepheid. Todos os direitos reservados.



Para utilização em diagnóstico in vitro Dispositivo médico para diagnóstico in vitro. Poderá não estar disponível em todos os países.

302-4987-PT Rev. A Março de 2021



Executar um teste no GeneXpert® Dx

1 Criar um teste.



Inicie o teste dentro de 4 horas após a adição da amostra ao cartucho.

2 Ler o código de barras para obter a ID do doente (Patient ID) e/ou a ID da amostra (Sample ID).

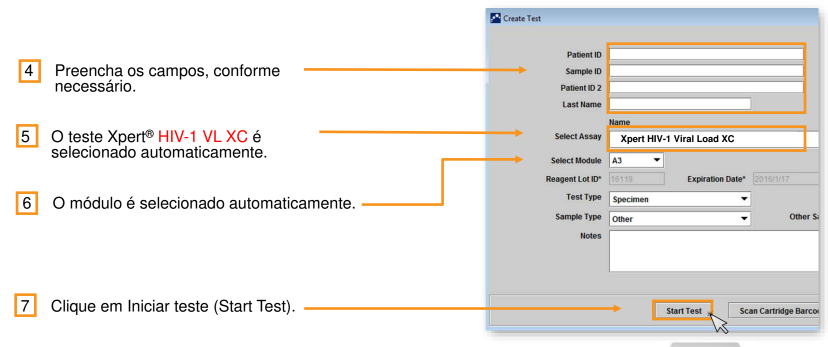


Não clique em Entrada manual (Manual Entry) nem em Cancelar (Cancel). 3 Ler o cartucho.





Executar um teste no GeneXpert® Dx (continuação)



8 Irá piscar uma luz verde no módulo. Coloque o cartucho no módulo e feche a porta.





Executar um teste no GeneXpert® Infinity

1 Criar um teste.

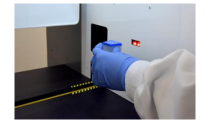


Coloque o cartucho na correia transportadora dentro de 30 minutos após a adição da amostra ao cartucho.

2 Ler o código de barras para obter a ID do doente (Patient ID) e/ou a ID da amostra (Sample ID).

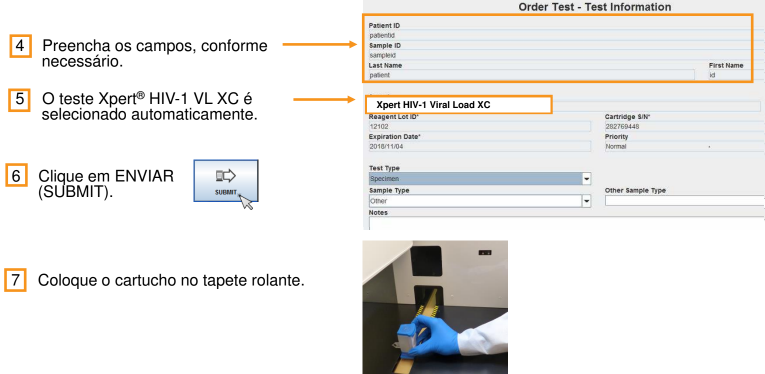


3 Ler o cartucho.



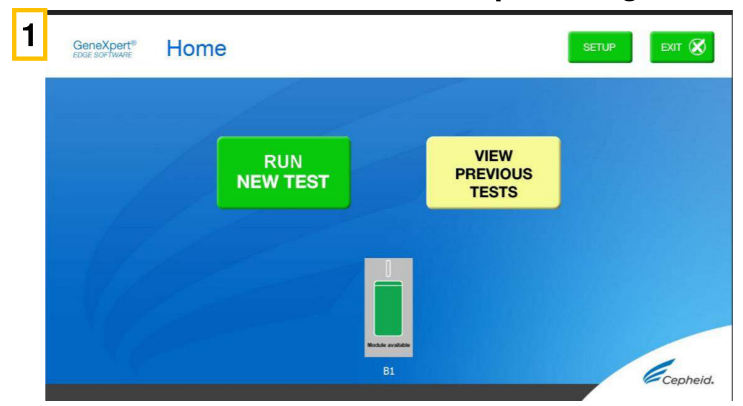


Executar um teste no GeneXpert® Infinity (continuação)



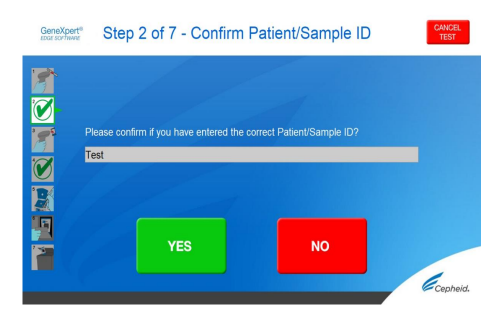


Criar um teste no sistema GeneXpert® Edge











3

GeneXpert® EDGE SOFTWARE

Step 3 of 7 - Scan Cartridge Barcode







CANCEL GeneXpert® EDGE SOFTWARE Step 4 of 7 - Confirm Test **TEST** Select Assay **Xpert HIV-1 Qual XC DBS** Xpert HIV-1 Qual XC WB Please confirm that the selected Assay (Test) is correct? Xpert HIV-1 Qual XC DBS YES NO

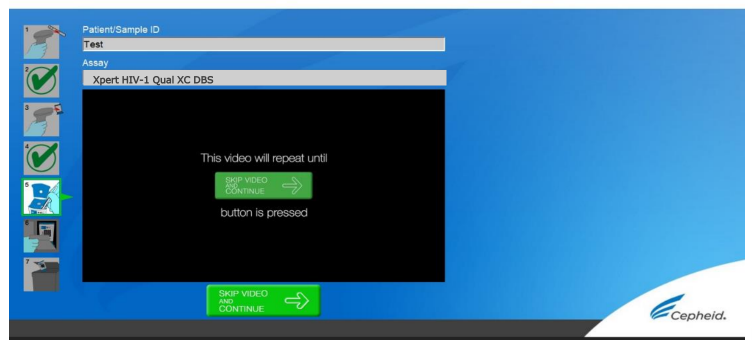


5 Ge

GeneXpert® EDGE SOFTWARE

Step 5 of 7 - Cartridge Preparation







6 GeneXpert® EDGE SOFTWARE Step 6 of 7 - Load Cartridge Patient/Sample ID Test Assay Xpert HIV-1 Qual XC DBS 1. Wait for flashing green light 2. Insert cartridge 3. Close the door



Protocolo Xpert® HIV-1 Viral Load XC automatizado



Advertências e precauções

- Apenas para utilização em diagnóstico in vitro.
- Trate todas as amostras biológicas, incluindo os cartuchos usados, como sendo capazes de transmitir agentes infeciosos. Dado que é frequentemente impossível saber quais as amostras biológicas que poderão ser infeciosas, todas devem ser tratadas aplicando as precauções padrão. Estão disponíveis orientações para o manuseamento de amostras nos Centers for Disease Control and Prevention (Centros de Controlo e Prevenção de Doenças) dos EUA e no Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI; Instituto de Normas Clínicas e Laboratoriais).
- Siga os procedimentos de segurança da sua instituição quando trabalhar com produtos químicos e manusear amostras biológicas.
- Devem ser aplicadas medidas de segurança no caso de salpicos que possam ocorrer durante a utilização de lixívia e são aconselhadas instalações adequadas para a lavagem dos olhos e da pele para tratar essas ocorrências.



Advertências e precauções (continuação)

- Amostras biológicas, dispositivos de transferência e cartuchos usados devem ser considerados como tendo potencial de transmissão de agentes infeciosos que exigem precauções padrão. Siga os procedimentos relativos a resíduos ambientais da sua instituição relativamente à eliminação correta de cartuchos usados e reagentes não usados. Estes materiais podem apresentar características de resíduos químicos perigosos que exigem procedimentos de eliminação específicos. Se as regulamentações nacionais ou regionais não disponibilizarem uma indicação clara sobre a eliminação correta, as amostras biológicas e os cartuchos usados devem ser eliminados de acordo com as orientações relativas ao manuseamento e à eliminação de resíduos médicos da OMS (Organização Mundial da Saúde)⁶.
- Não substitua os reagentes do teste HIV-1 VL XC por outros reagentes.
- Use batas e luvas limpas. Troque de luvas entre o processamento de cada amostra.

6. World Health Organization. Safe management of wastes from health-care activities. 2nd Edition. WHO, 2014. Acedido em 24 de julho de 2020 em http://www.who.int/water_sanitation_health/publications/wastemanag/en/



Advertências e precauções (continuação)

- Na eventualidade da contaminação da área de trabalho ou do equipamento com amostras, limpe meticulosamente a área contaminada com uma solução recém-preparada de hipoclorito de sódio a 0,5% (ou uma solução diluída 1:10 de lixívia doméstica). Em seguida, limpe a superfície com etanol a 70%. Deixe as superfícies de trabalho secarem completamente antes de prosseguir.
- Para obter as instruções de limpeza e desinfeção do sistema de instrumento, consulte o Manual do utilizador do sistema GeneXpert Dx, ou o Manual do utilizador do sistema GeneXpert Infinity relevante.





Controlos de qualidade

Estratégia de controlo do Xpert® HIV-1 Viral Load XC



- Controlos de qualidade Xpert[®] HIV-1 Viral Load XC
 - Cada cartucho Xpert constitui um dispositivo de teste autónomo
 - A Cepheid concebeu métodos moleculares específicos de modo a incluir controlos internos que permitem ao sistema detetar modos de falha específicos em cada cartucho:
 - Adequação do volume da amostra (SVA Sample Volume Adequacy)
 - Controlos de verificação da sonda (PCC)
 - Padrão Quantitativo Interno Alto e Baixo (IQS-H e IQS-L)
 - Parâmetros específicos do lote (Lot Specific Parameters, LSP)



Controlos de qualidade internos

Adequação do volume da amostra (SVA — Sample Volume Adequacy)

- Garante que a amostra foi adicionada corretamente ao cartucho.
- O SVA verifica se foi adicionado à câmara da amostra o volume de amostra correto.
- O SVA é aprovado se cumprir os critérios de aceitação.
- Se a SVA não for aprovada, será visualizado o ERRO 2096 (ERROR 2096) se não houver amostra ou o ERRO 2097 (ERROR 2097) se não houver amostra suficiente.
- O sistema vai impedir que o teste seja processado.

Controlos de verificação da sonda (PCC)

- Antes do passo de PCR, o sinal de fluorescência é medido em todas as sondas e comparado com as predefinições para monitorizar
 - a reidratação das esferas
 - o enchimento do tubo de reação

- a integridade da sonda
- a estabilidade do corante



Controlos de qualidade internos

Padrão Quantitativo Interno Alto e Baixo (IQS-H e IQS-L)

- O IQS-H e o IQS-L são dois controlos de Armored RNA® não relacionados com o VIH que são incluídos em todos os cartuchos e que passam por todo o processo de teste.
- São utilizados para quantificação utilizando parâmetros específicos do lote para o cálculo da concentração de ARN do VIH-1 na amostra.
- Verificam se a amostra foi corretamente processada.
- Detetam a inibição associada à amostra da reação de RT-PCR, atuando, assim, como controlos de processamento da amostra.
- Os valores de Ct do IQS baixo e IQS alto têm de estar sempre situados dentro do intervalo válido.

Parâmetros específicos do lote (Lot Specific Parameters, LSP)

- Cada lote de kit tem um LSP integrado gerado a partir de um painel de calibração de VIH-1, rastreável ao 4.º Padrão Internacional da OMS relativamente a VIH-1 (código NIBSC 16/194) e IQS-H e IQS-L.
- Os LSP são únicos para cada lote de kit e são usados para garantir uma quantificação correta.



Controlos externos disponíveis no mercado

Fornecedor	N.º de catálogo	Descrição	Configuração	Armazenamento
Zeptometrix	NATHIV1-ERCM (quantidade de encomenda de 2)	Controlo positivo médio de VIH-1 (50 000 IU/ml)	1,0 ml x 6 frascos	2 °C–8 °C
Zeptometrix	NATHIV1-ERCL (quantidade de encomenda de 2)	Controlo positivo baixo/médio de VIH-1 (1000 IU/ml)	1,0 ml x 6 frascos	2 °C–8 °C
Zeptometrix	NATHIV-LIN	Painel de linearidade	0,25 ml x 6 frascos	2 °C–8 °C
Seracare	Painel de linearidade de ARN de VIH-1 AccuSpan™ (2410-0221)	Diferentes séries disponíveis 150 a 500 cópias/ml	1,2 ml x 10 frascos	2 °C–8 °C

Nota: O fator de conversão é de 2,06 IU, o que equivale a 1 cópia

*Para obter mais informações, visite:

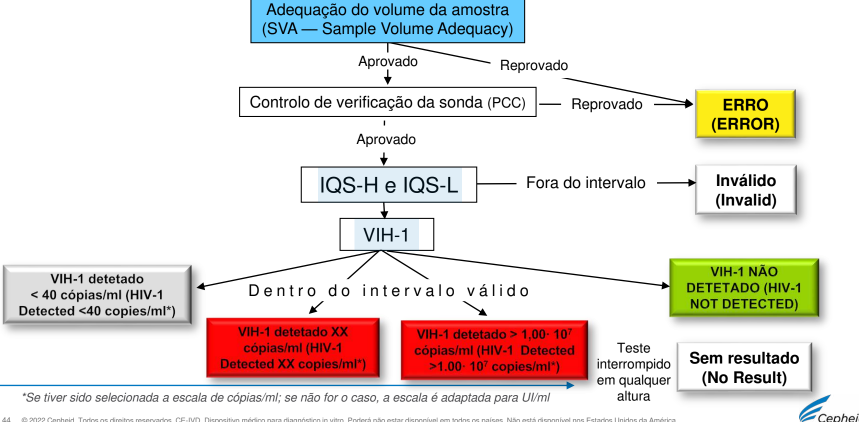
Zeptometrix: http://www.zeptometrix.com/ Seracare: https://www.seracare.com/

- o Foi avaliado 1 lote de cada controlo com até 2 lotes de Xpert HIV-1 VL XC. O desempenho não foi determinado com outros lotes.
- o Lista dos lotes avaliados disponível mediante pedido.
- Estão igualmente disponíveis outros fornecedores de material de controlo de qualidade, para além do supracitado.
- Devem ser utilizados controlos externos de acordo com as exigências de organizações de acreditação locais e nacionais, conforme aplicável.





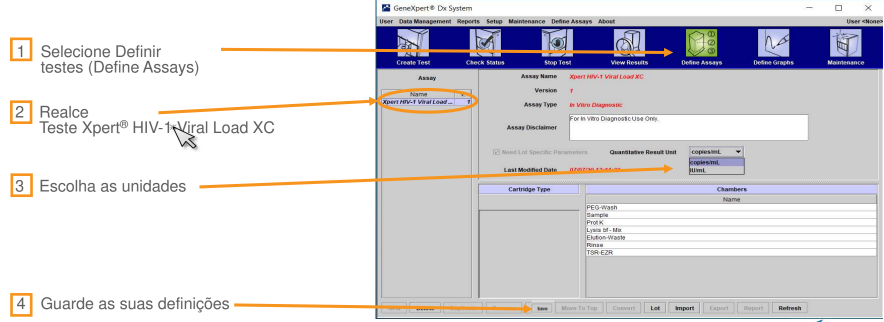
Algoritmo de interpretação dos resultados



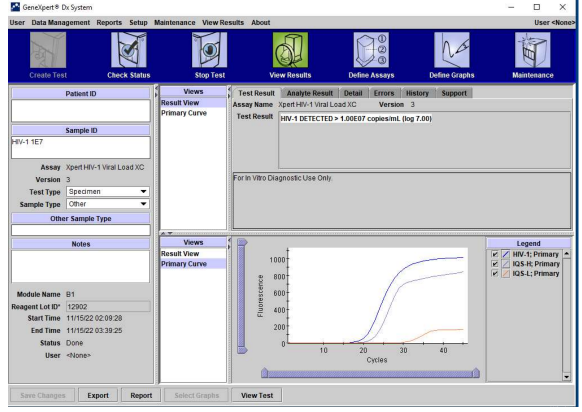
Cópias/ml ou Ul

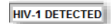
escolha as unidades a serem exibidas

- Cópias/ml (Copies/ml) ou Unidades internacionais/ml (International Units/ml) (1 cópia/ml = 2,06 Ul/ml)



VIH-1 DETETADO > 1×10 cópias/ml (HIV-1 DETECTED > 1×10 copies/ml)





- O alvo de VIH-1 é detetado acima do intervalo de medição analítico
- IQS-H: APROVADO (PASS)
 - O IQS-H tem um Ct dentro do intervalo válido
- IQS-L: APROVADO (PASS)
 - O IQS-L tem um Ct dentro do intervalo válido
- Verificação da sonda: APROVADO (PASS)

Exemplo de cálculo:

 $1 \times 10^7 = 10\ 000\ 000\ (milhões)\ cópias/ml$



VIH-1 DETETADO > 1×10 cópias/ml (HIV-1 DETECTED > 1×10 copies/ml)

GeneXpert® Edge



- O alvo de VIH-1 é detetado acima do intervalo de medição analítico
- IQS-H: APROVADO (PASS)
 - O IQS-H tem um Ct dentro do intervalo válido
- IQS-L: APROVADO (PASS)
 - O IQS-L tem um Ct dentro do intervalo válido
- Verificação da sonda: APROVADO (PASS)

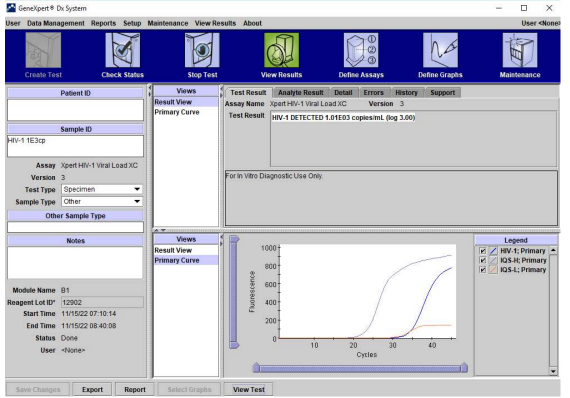
Exemplo de cálculo:

 $1 \times 10^7 = 10\ 000\ 000\ (milhões)\ cópias/ml$



VIH-1 DETETADO xx cópias/ml (HIV-1 DETECTED xx copies/ml)



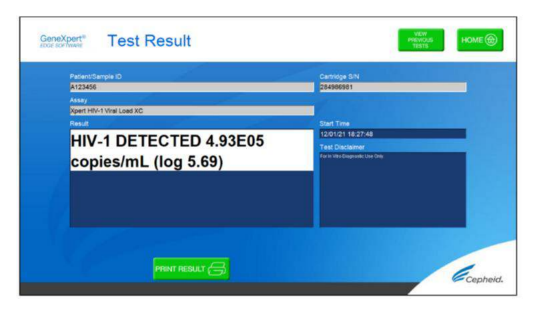


- O alvo de VIH-1 é detetado num valor quantitativo
- IQS-H: APROVADO (PASS)
 - O IQS-H tem um Ct dentro do intervalo válido
- IQS-L: APROVADO (PASS)
 - O IQS-L tem um Ct dentro do intervalo válido
- Verificação da sonda: APROVADO (PASS)



VIH-1 DETETADO xx cópias/ml (HIV-1 DETECTED xx copies/ml)

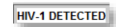
GeneXpert® Edge

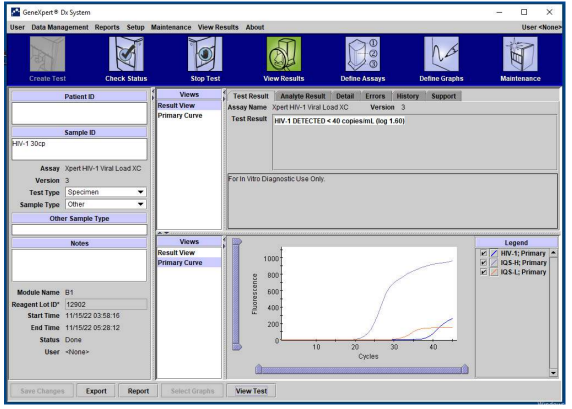


- O alvo de VIH-1 é detetado num valor quantitativo
- IQS-H: APROVADO (PASS)
 - O IQS-H tem um Ct dentro do intervalo válido
- IQS-L: APROVADO (PASS)
 - O IQS-L tem um Ct dentro do intervalo válido
- Verificação da sonda: APROVADO (PASS)



VIH-1 DETETADO < 40 cópias/ml (HIV-1 DETECTED <40 copies/ml)





- O alvo de VIH-1 é detetado abaixo do intervalo de medição analítico
- IQS-H: APROVADO (PASS)
 - O IQS-H tem um Ct dentro do intervalo válido
- IQS-L: APROVADO (PASS)
 - O IQS-L tem um Ct dentro do intervalo válido
- Verificação da sonda: APROVADO (PASS)



VIH-1 DETETADO < 40 cópias/ml (HIV-1 DETECTED <40 copies/ml)

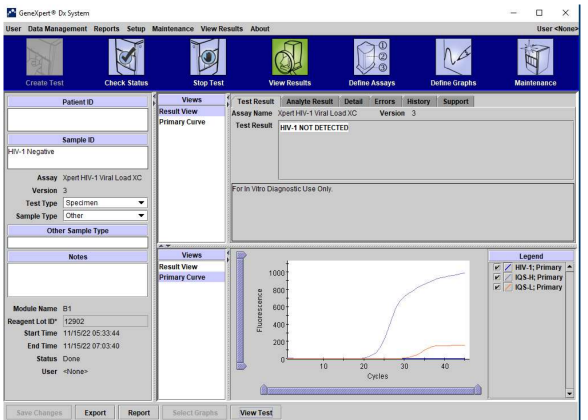


- O alvo de VIH-1 é detetado abaixo do intervalo de medição analítico
- IQS-H: APROVADO (PASS)
 - O IQS-H tem um Ct dentro do intervalo válido
- IQS-L: APROVADO (PASS)
 - O IOS-L tem um Ct dentro do intervalo válido
- Verificação da sonda: APROVADO (PASS)



HIV-1 NOT DETECTED

VIH-1 NÃO DETETADO (HIV-1 NOT DETECTED)



- O alvo de VIH-1 NÃO foi detetado
- IQS-H: APROVADO (PASS)
 - O IQS-H tem um Ct dentro do intervalo válido
- IQS-L: APROVADO (PASS)
 - O IQS-L tem um Ct dentro do intervalo válido
- Verificação da sonda: APROVADO (PASS)



VIH-1 NÃO DETETADO (HIV-1 NOT DETECTED)



- O alvo de VIH-1 NÃO foi detetado
- IQS-H: APROVADO (PASS)
 - O IQS-H tem um Ct dentro do intervalo válido
- IQS-L: APROVADO (PASS)
 - O IQS-L tem um Ct dentro do intervalo válido
- Verificação da sonda: APROVADO (PASS)

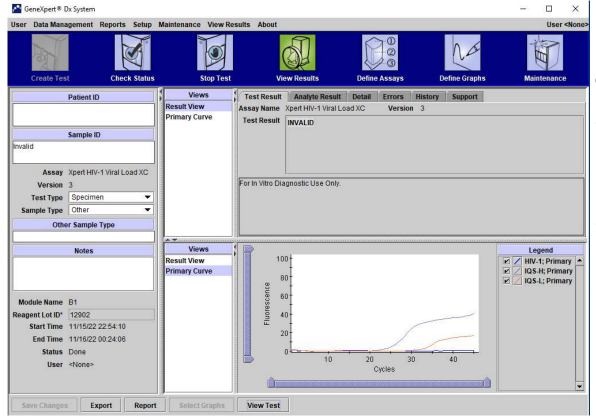




Resolução de problemas

Resultado INVÁLIDO (INVALID)





Não é possível determinar a presença ou a ausência do alvo de VIH-1

- IQS-H e/ou IQS-L: REPROVADO (FAIL)

Os limiares de ciclo do controlo quantitativo interno não estão dentro do intervalo válido

Verificação da sonda: APROVADO (PASS)



Interferência de teste

- Substâncias potencialmente interferentes
 - Foi avaliado um total de 5 substâncias endógenas
 - Demonstrou-se que níveis elevados destas substâncias endógenas não afetaram a especificidade do teste nem interferiram na deteção de VIH-1

Substância	Concentração testada
Albumina	9 g/dl
Bilirrubina	40 mg/dl
Hemoglobina	1 000 mg/dl
ADN humano	0,4 mg/dl
Triglicéridos	3 000 mg/dl



Interferência de teste (continuação)

 Demonstrou-se que os componentes do fármaco abaixo não interferem com a quantificação ou a especificidade do teste Xpert[®] HIV-1 Viral Load XC

Grupo	Fármacos		
1	Zidovudina, claritromicina, interferão alfa-2b, maraviroc, rilpivirina, ganciclovir		
2	Sulfato de abacavir, peginterferão 2a, ribavirina, emtricitabina, adefovir dipivoxil, entecavir, valganciclovir HCI		
3	Tenofovir disoproxil fumarato, lamivudina, 3TC, raltegravir, etravirina		
4	Estavudina, d4T, efavirenz, lopinavir, ciprofloxacina, sulfato de indinavir, aciclovir		
5	Nevirapina, azitromicina, telbivudina, foscarneta, cidofovir		
6.	Fosamprenavir cálcico, elvitegravir, darunavir, cobicistate, atazanavir		
7	Paritaprevir, simeprevir		
8	Daclatasvir, elbasvir, ledipasvir, ombitasvir, glecaprevir, velpatasvir, dasabuvir		
9	Dolutegravir, bictegravir, doravirina, maraviroc		
10	Paracetamol, ácido acetilsalicílico, atorvastatina, loratidina		
11	Nadolol, ácido ascórbico, fenilefrina, ibuprofeno		
12	Arteméter, desetilamodiaquina, mefloquina, quinina		
13	Primaquina, cloroquina, doxiciclina		
14	Rifampicina, INH, etambutol, pirazinamida		
15	Moxifloxacina, levofloxacina, amicacina, bedaquilinaª		
16	Trimetoprim/sulfametoxazol, gentamicina, metronidazol, ceftriaxona		

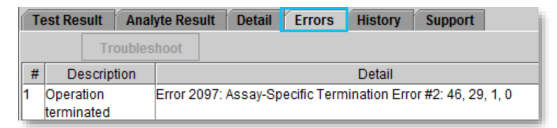
^a Testados individualmente em vez de em combinação com outros componentes do medicamento.

A testagem de amostras de plasma K2 EDTA de cinco indivíduos positivos para cada um dos marcadores de doenças autoimunes, lúpus eritematoso sistémico (LES), anticorpos antinucleares (ANA) ou fator reumatoide (RF) demonstrou que não interferem com a quantificação do teste HIV-1 VL XC nem têm impacto na especificidade do teste quando testados em presença e ausência de ARN do VIH-1.



Resultado de ERRO (ERROR)





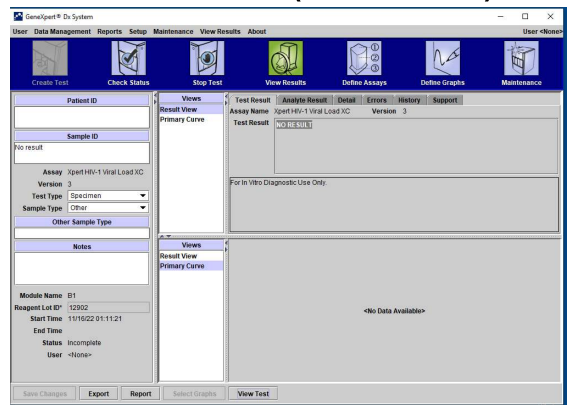
- A adequação do volume da amostra (SVA) é aprovada se cumprir os critérios de aceitação validados.
- Um resultado de ERRO (ERROR) indica que o teste foi abortado. As causas possíveis incluem: foi adicionado um volume de amostra insuficiente, o tubo de reação não foi adequadamente enchido, foi detetado um problema de integridade da sonda de reagente ou o limite máximo de pressão foi excedido.

Código de erro	Causa	Solução
2096	Nenhuma amostra adicionada	 Certifique-se de que a amostra é adicionada ao cartucho Certifique-se de que o cartucho é colocado no instrumento dentro de 4 horas após a adição da amostra
2097	Não foi adicionada amostra suficiente	 Certifique-se de que é adicionado ao cartucho um volume de amostra mínimo Certifique-se de que o cartucho é colocado no instrumento dentro de 4 horas após a adição da amostra



SEM RESULTADO (NO RESULT)





- Não é possível determinar a presença ou a ausência do VIH-1.
- SEM RESULTADO (NO RESULT) indica que foram recolhidos dados insuficientes.
- IQS-H ou IQS-L: SEM RESULTADO (NO RESULT)
- Verificação da sonda: NA (Não Aplicável)

Causa

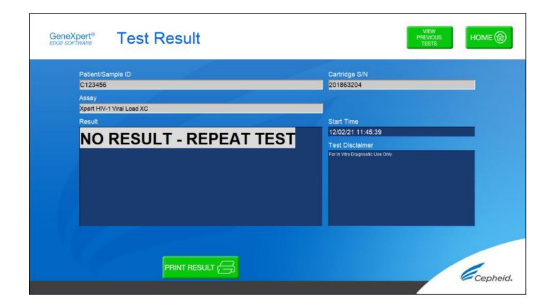
- O teste foi interrompido com o botão Parar Teste (Stop Test)
- Falha elétrica

Solução

- Assegurar a alimentação
- Repetir o teste com um cartucho novo



SEM RESULTADO (NO RESULT)



- Não é possível determinar a presença ou a ausência do VIH-1.
- SEM RESULTADO (NO RESULT) indica que foram recolhidos dados insuficientes.
- IQS-H ou IQS-L: SEM RESULTADO (NO RESULT)
- Verificação da sonda: NA (Não Aplicável)

Causa

- O teste foi interrompido com o botão Parar Teste (Stop Test)
- Falha elétrica

Solução

- Assegurar a alimentação
- Repetir o teste com um cartucho novo



Procedimento de repetição do teste

1

Elimine o cartucho usado

Siga as orientações de segurança da sua instituição para a eliminação dos cartuchos 2



Obtenha a amostra residual, misture de acordo com o folheto informativo

Se o volume da amostra que sobrar for insuficiente ou a repetição do teste continuar a apresentar um resultado INVÁLIDO (INVALID), de ERRO (ERROR) ou SEM RESULTADO (NO RESULT), colha uma nova amostra

3



Obtenha um novo cartucho

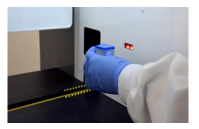
Rotule adequadamente como repetição do teste no novo cartucho

Processe a amostra de acordo com o folheto informativo

4



Execute o teste no sistema GeneXpert®





Assistência técnica

- Antes de contactar a assistência técnica da Cepheid, reúna as seguintes informações:
 - Nome do produto
 - Número de lote
 - Número de série do sistema
 - Mensagens de erro (se houver alguma)
 - Versão do software
- Registe a sua reclamação através da Internet, utilizando a seguinte hiperligação: http://www.cepheid.com/en/support: Criar um caso de assistência (Create a Support Case)



